(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 16. Juni 2005 (16.06.2005)

PCT

DE

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 2005/054300\ A1$

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C08B 37/00, 37/14

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/013904

(22) Internationales Anmeldedatum:

7. Dezember 2004 (07.12.2004)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 103 57 260.0 8. Dezember 2003 (08.12.2003)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BIOGHURT BIOGARDE GMBH & CO. KG [DE/DE]; Lise-Meitner-Str. 34, 85354 Freising (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HOPPE, Hans-Ullrich [DE/DE]; Meisenstr. 14, 85416 Langenbach (DE). WENK, Hans Henning [DE/DE]; Jagdstr. 13, 85356 Freising (DE).
- (74) Anwalt: WEICKMANN & WEICKMANN; Postfach 860 820, 81635 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL,

AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärung gemäß Regel 4.17:

— Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv) nur für US

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\u00fcr \u00eAnderungen der Anspr\u00fcche geltenden Frist; Ver\u00f6ffentlichung wird wiederholt, falls \u00eAnderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: POLYSACCHARIDE DERIVATIVES, THEIR PRODUCTION AND USE
- (54) Bezeichnung: POLYSACCHARID-DERIVATE, DEREN HERSTELLUNG UND VERWENDUNG

(57) Abstract: The invention relates to polysaccharide derivatives consisting of a biopolysaccharide skeleton and organic groups with a molecular weight <5 000 that are connected to said skeleton via ether bridges. The organic groups have the general formula (Ia) or (Ib). Preferably, α - or β -(1,4)- and/or α or β -(1,3)-glucan units are used as the biopolysaccharide component, such as e.g. xyloglucans, glucomannans such as guar gum or locust bean gum, xanthan gum, carrageenans, alginates and pectins. The invention also relates to a method for producing said polysaccharide derivatives, according to which the biopolysaccharide component is reacted with an N-alkyl maleamic acid or a salt thereof in the presence of a base catalyst, whereby the maleamide component can also be cyclised prior to or following the reaction with the biopolysaccharide component. A wide variety of polysaccharide derivatives can thus be obtained, said derivatives being especially suitable for bonding to cellulose fibres, a fact that is of particular interest for the treatment of textiles and that makes the inventive polysaccharide derivatives particularly suitable as bio-degradable fabric softeners.

(57) Zusammenfassung: Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Polysaccharid-Derivate bestehend aus einem Biopolysaccharid-Grundgerüst und damit über Etherbrücken verbundenen organischen Resten mit einen Molekulargewicht <5 000. Die organischen Reste besitzen die allgemeine Formel (1a) oder (1b). Als Biopolysaccharid-Komponente werden bevorzugt α- oder β(1,4)-und/oder a oder β-(1,3)-Glucan-Einheiten eingesetzt, wie z. B. Xyloglucane, Glucomannane wie Guar Gum oder Locust Bean Gum, Xanthan Gum, Carrageenane, Alginate und Pektine. Von der Erfindung wird ebenfalls ein Verfahren zu Herstellung dieser Polysaccharid-Derivate umfasst, bei der die Biopolysaccharid-Komponente basenkatalysiert mit einer N-Alkylmaleamidsäure oder einem Salz davon umgesetzt wird und wobei die Maleamid-Komponente zusätzlich vor oder auch nach der Reaktion mit der Biopolysaccharid-Komponente cyclisiert werden kann. Aufgrund der insbesondere damit verbundenen Variabilität der erhältlichen Polysaccharid-Derivate eignen sich diese insbesondere zur Bindung an Cellulosefasern, was vor allem im Hinblick auf die Textilbehandlung interessant ist und was die beanspruchten Polysaccharid- Derivate als bioabbaubare Weichspüler besonders geeignet macht.



WO 2005/054300

-1-

PCT/EP2004/013904

Polysaccharid-Derivate, deren Herstellung und Verwendung

Beschreibung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind mit organischen Resten verbundene Biopolysaccharid-Derivate, ein Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

Polysaccharide mit spezifischen Seitenketten, die insbesondere zur Bindung an Cellulosesubstrate befähigt sind, sind aus dem Stand der Technik hinlänglich bekannt.

10

5

So beschreibt beispielsweise die internationale Patentanmeldung WO 99/36469 Polysaccharid-Konjugate, die aus einer Polysaccharid-Hauptkette bestehen, an die Reste mit einem Molekulargewicht von mindestens 5 000 gebunden sind, wodurch die Polysaccharide zur Bindung an Cellulose befähigt werden.

20

15

Gut bekannt in diesem Zusammenhang ist auch die Eigenschaft natürlich vorkommender Polysaccharide, wie beispielsweise Xyloglucane aus Erbseoder Tamarind-Saat, an Cellulose über Polysaccharid-Polysaccharid-Interaktionen zu binden. Dieser Bindungstyp ist vor allem aus pflanzlichen Zellwänden bekannt, er dient aber auch dazu, Cellulosefasern beispielsweise in der Papier- und Textilindustrie spezielle Eigenschaften zu verleihen.

25

Neben der Derivatisierung natürlicher Polysaccharide mit relativ großen Seitengruppen wurde auch versucht, Biopolymere mit Hilfe von Carbonylgruppen-tragenden Resten niedrigerer Molekularmassen zu derivatisieren.

30

Das US-Patent 3,297,604 beschreibt Polymer-Zusammensetzungen, die Galactose-Einheiten in oxidierter Form enthalten, wobei deren

-2-

Carbonylgruppen unter Ausbildung von Cyanhydrinen, Disulfit-Additionsverbindungen, Oximen oder Hydrazonen reagieren. Die in diesem Dokument beschriebenen Zusammensetzungen können auch zur Quervernetzung von Polymeren, wie beispielsweise Guar Gum, Locust Bean Gum und insbesondere Cellulose herangezogen werden.

5

10

15

20

25

30

Die Veröffentlichung von Hayashi et al. ("Pea Xyloglucan and Cellulose" in Plant Physiol. 1987, 83, 384-389) beschreibt Untersuchungen zum Bindungsverhalten von Erbsenxyloglucanen an Cellulose, wobei das Xyloglucan mit CNBr und Fluoresceinamin behandelt wurde. Die in dieser Veröffentlichung genannten Reste stellen nach wie vor die kleinsten molekularen Einheiten dar, die mit Polysacchariden bislang verknüpft wurden.

Aufgrund des Standes der Technik hat sich für die vorliegende Erfindung die Aufgabe gestellt, Polysaccharid-Derivate, bestehend aus einem Biopolysaccharid-Grundgerüst und damit verbundenen organischen Resten bereitzustellen, die in der Lage sind, an Cellulose-Einheiten zu binden und die insbesondere bioabbaubar sind und somit vor allem aus industrieller Sicht eine ökologisch und ökonomisch sinnvolle Alternative zu den bislang bekannten Behandlungsmitteln von Cellulosefasern darstellen.

Diese neuen Polysaccharid-Derivate sollten mit einem möglichst einfachen Verfahren und unter Verwendung ökologisch unbedenklicher Ausgangsverbindungen herstellbar sein und sich insbesondere für umweltsensible Anwendungsbereiche eignen.

Gelöst wurde diese Aufgabe durch entsprechende Polysaccharid-Derivate, bestehend aus einem Biopolysaccharid-Grundgerüst und damit über Etherbrücken verbundenen organischen Resten mit einem Molekulargewicht <5 000.

Überraschend wurde festgestellt, dass die erfindungsgemäßen

- 3 -

Polysaccharid-Derivate nicht nur entsprechend der Aufgabenstellung aus herkömmlichen und äußerst umweltverträglichen Ausgangsverbindungen in einfacher Weise herzustellen sind, sondern dass sich diese auch in hervorragender Weise zur Konjugation an Cellulosefasern eignen, was bislang nur von entsprechenden Polysaccharid-Verbindungen bekannt war, die organische Reste mit einem Molekulargewicht von mindestens 5 000 aufweisen. Im Gegensatz zu den bekannten Polysaccharid-Derivaten vermeiden die Polysaccharid-Derivate gemäß Erfindung sterische Probleme, die insbesondere bei der Behandlung von cellulosischen Textilgeweben auftreten.

Zudem können die mit dem Biopolysaccharid-Grundgerüst verbrückten organischen Reste durch entsprechende, einfache Nachbehandlungsverfahren in unterschiedlich starker Ausprägung verändert werden, was das Einsatzgebiet der vorgeschlagenen Polysaccharid-Derivate zusätzlich erweitert.

Hinsichtlich der organischen Reste sieht die vorliegende Erfindung vor, dass diese günstigerweise ein Molekulargewicht von 200-4000 aufweisen. Die organischen Reste enthalten vorzugsweise mindestens eine Carbonsäure (salz)oder Carbonsäureestergruppe und/oder mindestens eine Carbonsäureamidgruppe, insbesondere eine Carbonsäure-C₆₋₂₄-Alkylamidgruppe. Besonders bevorzugt sind organische Reste, die über eine Etherbrücke in α-Stellung zu einer Carbonsäure(salz)- bzw. -estergruppe oder zu einer Carbonsäureamidgruppe an das Biopolysaccharid gebunden sind. Besonders bevorzugt sind organische Reste, die die allgemeine Formel (la) oder (lb)

5

10

15

20

25

-4-

5

10

15

20

25

aufweisen, worin R einen C_{6-24} -Alkylrest bedeutet. Dieser Rest R steht dabei vor allem für einen natürlichen Fettsäure-Rest und kann gegebenenfalls einer oder mehrere Doppelbindungen enthalten. R' bedeutet H, einen C_{1-30} -Alkylrest oder ein Kation, wie etwa ein Metall (z. B. Na, K, etc.), eine Ammoniumgruppe oder ein organisches Kation.

Hinsichtlich der Biopolysaccharid-Komponente ist erfindungsgemäß vorgesehen, dass diese vorzugsweise aus α- oder β-(1,4)- und/oder α- oder β-(1,3)-Glucan-Einheiten besteht, besonders bevorzugt Glucan, Mannan und/oder Xylan-Einheiten, und am meisten bevorzugt aus Glucose, Mannose, Xylose, Galactose, Guluronsäure, Mannuronsäure und/oder Galacturonsäure-Einheiten.

Das Symbol –O steht für ein O-Atom, das aus dem Grundgerüst der Biopolysaccharid-Komponente stammt.

Besonders gute Eigenschaften insbesondere hinsichtlich der Bioabbaubarkeit besitzen Polysaccharid-Derivate, die erfindungsgemäß als Biopolysaccharid-Grundgerüst Xyloglucane, Glucomannane, Mannane, Galactomannane, α– oder ß-(1,3),(1,4)-Glucane, Glucuron-, Arabino- und Glucuron-oarabinoxylan und insbesondere Guar Gum, Locust Bean Gum, Xanthan Gum, Carrageenane, Alginate, Pektine, Stärke, Cellulose und deren beliebige Derivate, wie etwa Methyl-, Carboxymethyl-, Hydroxyalkyl-

WO 2005/054300

Ethylenglycol- und/oder Propylenglycolderivate, enthalten.

Vor allem Polysaccharid-Derivate, die als Grundgerüst Hydrokolloide, wie etwa Galactomannane, enthalten, binden überraschend schnell und effektiv an Cellulose-Einheiten.

Insgesamt ist die Biopolysaccharid-Komponente im Rahmen der Erfindung keiner Beschränkung unterworfen, doch empfiehlt es sich, Vertreter zu wählen, die eine minimale Kettenlänge von 4 Zucker-Einheiten aufweisen.

10

5

Die Anzahl der organischen Reste pro Monosaccharid-Einheit kann im Rahmen der vorliegenden Erfindung breit variiert werden und beträgt vorzugsweise von 0,01 bis 4.

15 Neben den Polysaccharid-Derivaten selbst beansprucht die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren zu deren Herstellung, wobei Biopolysaccharid basenkatalysiert mit einem geeigneten Reagenz zur Einführung des organischen Restes, vorzugsweise N-Alkvlmaleamidsäure oder einem Salz davon umgesetzt wird. Dabei soll die Maleamidsäure einen Alkylrest mit 6 bis 24 Kohlenstoffatomen aufweisen. 20 Andere geeignete Reagenzien sind organische Verbindungen mit einer C=C-Doppelbindung, die mit OH-Gruppen des Biopolysaccharids unter

25

deren Derivate.

Bevorzugt ist für das erfindungsgemäße Verfahren vorgesehen, dass N-Alkylmaleamid aus einem Fettsäureamin der allgemeinen Formel R-NH₂, mit $R = C_{6-24}$ -Alkyl, und Maleinsäureanhydrid erhalten wurde.

Ausbildung einer Ethergruppe reagieren kann, wie etwa Acrylsäure und

Von der vorliegenden Erfindung wird auch eine Verfahrensvariante umfasst, bei der die Maleamid-Komponente vor der eigentlichen Reaktion mit dem Biopolysaccharid zum Maleimid-Derivat cyclisiert wurde.

- 6 -

Alternativ kann die Maleamid-Komponente entsprechend der vorliegenden Erfindung auch nach der Reaktion mit dem Biopolysaccharid zum Succinimid-Derivat cyclisiert werden.

Schließlich schließt die Erfindung auch eine Variante ein, bei der die Carbonsäure-Funktion der Maleamid-Komponente verestert wird, wofür ein Alkohol R'OH mit R' = C₁₋₃₀-Alkyl besonders empfohlen wird. Dieser Veresterungsschritt kann sowohl vor als auch nach der Reaktion mit dem Biopolysaccharid vorgenommen werden.

10

5

Um das Polysaccharid-Derivat in gewünschter Qualität zu erhalten, kann es nach erfolgter Addition des organischen Restes an das Biopolysaccharid-Grundgerüst ausgefällt werden, wofür vorzugsweise eine Mineralsäure, beispielsweise eine verdünnte Salzsäure, eingesetzt wird.

15

20

25

Grundsätzlich folgt die beschriebene Herstellung von N-substituierten Maleamid-Säuren und Maleimiden aus Aminen und Maleinsäureanhydrid den bekannten Synthesevorschriften, wie sie z.B. aus Organic Synthesis, Coll. Vol. IV, 944 bekannt sind. Die Addition von Alkoholen an Maleamidsäureestern oder Maleamiden ist z.B. aus R.A. Finnegan und W.H. Mueller, J. Pharm. Sci. 1965, 54, 1257-1260 bekannt.

Von der vorliegenden Erfindung wird ebenfalls die Verwendung der erfindungsgemäßen Polysaccharid-Derivate zur Bindung an Cellulosefasern umfasst. Vorzugsweise erfolgt die Verwendung im Rahmen der Erfindung zur Textilbehandlung und besonders bevorzugt als bioabbaubarer Weichspüler.

Zusammenfassend stehen im Mittelpunkt der vorliegenden Erfindung Polysaccharid-Derivate, die als Grundgerüst ein Biopolysaccharid mit α-oder ß-(1,4)- und/oder α- oder ß(-1,3)-Glucan-Einheiten aufweisen und die über Etherbrücken mit organischen Resten verbunden sind, die ein Molekulargewicht <5 000 aufweisen. Da es sich sowohl bei den

- 7 -

Biopolysacchariden wie auch den vorzugsweise damit verbundenen organischen Resten um natürlich auftretende Verbindungen bzw. toxikologisch unbedenkliche Verbindungen handelt, stellen die erfindungsgemäßen Polysaccharid-Derivate leicht bioabbaubare Produkte dar, die insbesondere unter ökologischen Aspekten auch im industriellen Einsatzbereich, wie z.B. der Textilbe- und -verarbeitung, keinerlei Probleme bereiten.

Das nachfolgende Beispiel veranschaulicht die Vorteile der vorliegenden Erfindung, insbesondere hinsichtlich der Herstellung der beanspruchten Polysaccharid-Derivate.

Beispiel

5

10

4,0 g Maleinsäureanhydrid und 10,8 g Octadecylamin wurden in 40 ml DMSO gelöst und 1 h bei 80 °C gerührt. Zum Gemisch wurden dann langsam 6,0 g Kaliumhydroxid gegeben und unter Rühren gelöst. Zu dieser Lösung wurden 4,9 g Guar Gum gegeben und das Gemisch unter Rühren 1 h auf 120 °C erhitzt. Schließlich wurde auf Raumtemperatur abgekühlt das Produkt mit verdünnter Salzsäure und Ethanol neutralisiert und ausgefällt.

5

10

20

Ansprüche

- Polysaccharid-Derivate, bestehend aus einem Biopolysaccharid-Grundgerüst und damit über Etherbrücken verbundenen organischen Resten mit einem Molekulargewicht <5 000.
- Polysaccharid-Derivate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die organischen Reste die allgemeine Formel (Ia) oder (Ib)

(la) oder (lb)

besitzen, worin R eine C_{6-24} -Alkylgruppe ist und R' H, einen C_{1-30} -Alkylrest oder ein Kation bedeutet.

- Polysaccharid-Derivate nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Biopolysaccharid aus α- oder β-(1,4)- und/oder α- oder β-(1,3)-Glucan-Einheiten besteht.
- Polysaccharid-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 3,
 dadurch gekennzeichnet,
 dass das Biopolysaccharid Glucose, Mannose, Xylose, Galactose,
 Guluronsäure, Mannuronsäure und/oder Galacturonsäure-Einheiten aufweist.

- 9 -

5. Polysaccharid-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass es sich beim Biopolysaccharid um Xyloglucane, Glucomannane, Mannane, Galactomannane, α— oder β-(1,3),(1,4)-Glucane, Glucuron-, Arabino- und Glucuronoarabin oxylan und insbesondere um Guar Gum, Locust Bean Gum, Xanthan Gum, Carrageenane, Alginate, Pektine, Stärke, Cellulose und deren Derivate handelt.

5

20

25

30

- 6. Verfahren zur Herstellung eines Polysaccharid-Derivats nach einem der Ansprüche 1 bis 5,
 dadurch gekennzeichnet,
 dass das Polysaccharid basenkatalysiert mit N-(C₆₋₂₄-)
 Alkylmaleamidsäure oder einem Salz davon umgesetzt wird.
 - Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass das N-Alkylmaleamid aus einem Fettsäureamin der allgemeinen Formel R-NH₂, mit R = C₆₋₂₄-Alkyl, und Maleinsäureanhydrid erhalten wurde.
 - 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Maleamid-Komponente vor der Reaktion mit dem Polysaccharid zum Maleimid-Derivat cyclisiert wurde.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 6 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Maleamid-Komponente nach der Reaktion mit dem Polysaccharid zum Succinimid-Derivat cyclisiert wird.

- 10 -

- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 6 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Carbonsäure-Funktion der Maleamid-Komponente verestert wird.
- 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 6 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass das Polysaccharid-Derivat nach erfolgter Addition des organischen Restes ausgefällt wird, vorzugsweise mit einer Mineralsäure.
- 12. Verwendung des Polysaccharid-Derivats nach einem der Ansprüche 1 bis 5 zur Bindung an Cellulosefasern.
- 13. Verwendung nach Anspruch 12 zur Textilbehandlung.
- 14. Verwendung nach einem der Ansprüche 12 oder 13 als bioabbaubarer Weichspüler.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern Pal Application No PCT/EP2004/013904

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C08B37/00 C08B37/14

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 CO8B C11D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Data

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Р,Х	WO 2004/022680 A (RHODIA CHIMIE) 18 March 2004 (2004-03-18) claims 1,23,28-37	1,3-5, 12-14
Χ	US 4 379 059 A (HOCKEY ET AL) 5 April 1983 (1983-04-05)	1,3-5, 12-14
Υ	column 2, lines 17-40 examples 3,4 claims 1-4	2,6-11
X	WO 91/08281 A (UNILEVER PLC; UNILEVER N.V) 13 June 1991 (1991-06-13) page 13, line 4 - page 15, line 24	1,3-5, 12-14
Υ	claims 1-6	2,6-11
X	EP 0 283 951 A (NATIONAL STARCH AND CHEMICAL CORPORATION; NATIONAL STARCH AND CHEMICAL) 28 September 1988 (1988-09-28)	1,3-5, 12-14
Α	claims 1-17 	2,6-11

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.				
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. '&' document member of the same patent family 				
Date of the actual completion of the international search 15 March 2005	Date of mailing of the international search report $21/04/2005$				
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Authorized officer Gerber, M				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internal Application No
PCT/EP2004/013904

	itent document I in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO	2004022680	Α	18-03-2004	WO	2O04022680 A2	18-03-2004
US	4379059	A	05-04-1983	AT	16116 T	15-11-1985
				ΑU	548100 B2	21-11-1985
				ΑU	7709481 A	13-05-1982
				BR	8107186 A	20-07-1982
				CA	1172806 A1	21-08-1984
				DE	3172683 D1	21-11-1985
				EP	0051983 A1	19-05-1982
				ES	8207214 A1	01-12-1982
				JP	1344664 C	29-10-1986
				JP	57112465 A	13-07-1982
				JP	61010593 B	29-03-1986
				PH	18436 A	08-07-1985
				ZA	8107655 A	29-06-1983
WO	9108281	Α	13-06-1991	AU	641954 B2	07-10-1993
				ΑU	6607890 A	26-06-1991
				BR	9007893 A	15-09-1992
				CA	2069863 A1	05-06-1991
				DE	69005644 D1	10-02-1994
				DE	69005644 T2	11-05-1994
				MO	9108281 A1	13-06-1991
				EP	0504150 A1	23-09-1992
				ES	2062561 T3	16-12-1994
				JP	5502901 T	20-05-1993
				ZA 	9009738 A	26-08-1992
EP	0283951	Α	28-09-1988	US	4788280 A	29-11-1988
				CA	1305961 C	04-08-1992
				DE	3883818 D1	14-10-1993
				DE	3883818 T2	10-03-1994
				EP	0283951 A1	28-09-1988
				JP	1242601 A	27-09-1989
				JP	1902670 C	08-02-1995
				JP	6025201 B	06-04-1994

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP2004/013904 A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C08B37/00 C08B37/14 Nach der Internationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C08B C11D Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile P,X WO 2004/022680 A (RHODIA CHIMIE) 1,3-5,18. März 2004 (2004-03-18) 12 - 14Ansprüche 1,23,28-37 US 4 379 059 A (HOCKEY ET AL) 1,3-5,X 5. April 1983 (1983-04-05) 12-14 Υ Spalte 2, Zeilen 17-40 2,6-11Beispiele 3.4 Ansprüche 1-4 Χ WO 91/08281 A (UNILEVER PLC; UNILEVER N.V) 1,3-5,13. Juni 1991 (1991-06-13) 12-14 Seite 13, Zeile 4 - Seite 15, Zeile 24 Ansprüche 1-6 2,6-11χ EP 0 283 951 A (NATIONAL STARCH AND 1,3-5,CHEMICAL CORPORATION; NATIONAL STARCH AND 12 - 14CHEMICAL) 28. September 1988 (1988-09-28) Ansprüche 1-17 2,6-11Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der ° Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist ausgeführt) "O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 15. März 2005 21/04/2005 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter

Gerber, M

NL - 2280 HV Rijswijk

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2

Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interna Aktenzeichen
PCT/EP2004/013904

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	2004022680	Α	18-03-2004	WO	2004022680 A2	18-03-2004
US	4379059	- 	05-04-1983	AT	16116 T	15-11-1985
				AU	548100 B2	21-11-1985
				AU	7709481 A	13-05-1982
				BR	8107186 A	20-07-1982
				CA	1172806 A1	21-08-1984
				DE	3172683 D1	21-11-1985
				EP	0051983 A1	19-05-1982
				ES	8207214 A1	01-12-1982
				JP	1344664 C	29-10-1986
				JP	57112465 A	13-07-1982
				JP	61010593 B	29-03-1986
				PH	18436 A	08-07-1985
				ZA	8107655 A	29-06-1983
WO	9108281		13-06-1991	AU	641954 B2	07-10-1993
				AU	6607890 A	26-06-1991
				BR	9007893 A	15-09-1992
				CA	2069863 A1	05-06-1991
				DE	69005644 D1	10-02-1994
				DE	69005644 T2	11-05-1994
				WO	9108281 A1	13-06-1991
				EP	0504150 A1	23-09-1992
				ES	2062561 T3	16-12-1994
				JP	5502901 T	20-05-1993
				ZA	9009738 A	26-08-1992
EP	0283951	A	28-09-1988	US	4788280 A	29-11-1988
				CA	1305961 C	04-08-1992
				DE	3883818 D1	14-10-1993
				DE	3883818 T2	10-03-1994
				EP	0283951 A1	28-09-1988
				JP	1242601 A	27-09-1989
				JP	1902670 C	08-02-1995
				JP	6025201 B	06-04-1994